# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

			**************************************	
			*· *	
	*			•
				9
		0		
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
		•		
		'A ' (3.0)	•	
			٢	
	•			
				g t
	8 8			
			,* •	
			*	
				. *
		*		
			,	1 5*
		* * *		
		4		
			a <sup>1</sup> , ,	
			. (	
. * * *			r	,
			·	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
			4	
			4	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
			•	
		•		

1. 発明の名称

S-トリアジン誘導体並びにその塩の製造器

3. 特許出 面 人 東京都中央区日本橋本町4丁目7番地

科研薬化工株式会社

居所 東京都千代田区神田鍛冶町1丁目5番地 (村山ビル)

氏名 (2370) 辨理士

/ 発明の名称

、S-トリアジン誘導体並びにその塩の製造法 2. 特許請求の範囲

一般式

ルアルキル基を示す。)

で表わされる化合物に、一般式

$$^{R_i}_{_{\rm B}}$$
 > NH

(式中 Riおよび Riは同一でも異なつてもよく、 水素原子、置換基を有し又しないアルキル基、 アルケニル基、シクロアルキル基、アリル基 若しくはアルアルキル基を示し、 Rtと Rzはそ れらが結合する證素原子とともに複素項を形 成してもよい。)

で安わされる化合物及びアンモニアを任意の

19 日本国特許庁

49-69688 ①特開昭

43公開日 昭49.(1974) 7. 5

21特願昭 47-110097

昭47.(1972) 11.2 ②出願日

審査請求 未請求

(全10頁)

庁内整理番号

**30日本分類** 

6679 48 6226 88.

順序に反応させるととを特徴とする-

$$\frac{R_1}{R_2} > N$$
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 

(式中、R、R、およびRyは前記のものと同一 のものを示す。)

で表わされるS-トリアジン誘導体並びにそ の塩の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は一般式

$$\begin{array}{c|c} R_1 \\ R_2 \\ \hline \\ N \\ \hline \\ N \\ \hline \\ N \\ N \\ \end{array} \qquad NH_2 \qquad \dots \qquad (1)$$

(式中Rはアルキル基、アリル基若しくは、 アルアルキル基を示し、Riおよび Riは同一で も異なつてもよく、水素原子、蠟換基を有し 又は有しないアルキル姜、アルケニル基、シ クロアルキル基、アリル基若しくはアルアル キル基を示し、 Riと Riはそれらが結合する密

Æ 3

素原子とともに複素環を形成してもよい。) で表わされるS-トリアジン誘導体並びにその 塩の製造法に関するものである。

本発明は、一般式

(式中Rは上記と同一のものを示す。) で表わされる化合物に一般式

$$\frac{R_1}{R_2}$$
 NH .....(g)

(式中R、およびR、は上記と同一のものを示す。)
で表わされる化合物及びアンモニアを任意の顧 作に反応させて一般式(1)で表わされるS-トリ アシン誘導体を合成する方法であつて必要に応 しては更にその塩とするものである。 前記一般式中のRにおいてアルキル基としては メチル、エチル、πープロピル、πープチル、 πーペンチル、πーヘキシルおよびそれらの鎖

16.5

基としてはハロゲン原子、トリフルオロメチル 芸、メトキシ 芸、エトキシ 基、ロープロポキシ 芸などのアルコキシ 基、カルバミル 基、スルファミル 基など 本発明の 反 な でも よいっ た といか がりいか なる 種類 のでも よい。 また にいいの 置換 基は / 個 だけ 置換 していても よい のでまた は異なる 2 個以上 置換 していても よい で 表 明の合成法を 反 応 式 で 示す と 次 の 通 り で ある。

特開 昭49-69688.2) 状異性体などが、アリル基としてはフェニル、 トリルなどが、アルアルキル基としてはベンジ ル、フエネチルなどがあげられる。また Riと Ri においてアルキル基としてはメチル、エチル、 n ープロピル、 n ープチル、 n ー ペンチル、 n - ヘキシル、 n.ーヘプチル、 n - オクチル、 n ーノニルおよびそれらの鎖状異性体などが、ア ルケニル基としてはビニル、ュープロペニル、 n ープテニル、 n ーペンテニル、 n ーヘキセニ ル、およびそれらの鎖状および位置異性体など が、シクロアルキル基としてはシクロブチル、 シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブ チルなどが、アリル基としてはフエニル、トリ ル、キシリール、ナフチル、ピフエニルなどが、 アルアルキル基としてはベンジル、フェネチル、 3-フエニルプロピルなどがあげられる。 Riと Reが結合して隣接する窒素原子とともに形成す

る複素環化合物の残基としてはピペリジン、モ

ルホリン、ヘキサメチレンイミンなどがあげら

れる。またこれらに置換基を有する場合、置模

(大中日、R<sub>1</sub>およびR<sub>2</sub>は上記と同一のものを ボす。)

中間体である一般式例、(V)で示される化合物 は採取して次の反応に供してもよく、反応混合 物をそのまま使用してもよい。

反応は一般に脱酸剤の存在下、溶媒中で有利 に行なわれる。使用される溶棋としては、メタ ノール、エタノール、プロパノール等のアルコ ール類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の炭 化水素類、エチルエーテル、ジオキサン等のエ

ーテル類、アセトン、メチルエチルケトン等の · ケトン類、クロロホルム、四塩化炭素、水ある いはそれらの混合物等本発明の反応を阻止しな いかぎりいかなるものであつてもよい。また例 えばピリジン、ジアルキルアニリン等の塩基性 密棋を用いて反応を有利に進行させることもで きる。脱酸剤としては、水酸化ナトリウム、水 酸化カリウム等の水酸化アルカリ類、炭酸ナト 」りウム、炭酸カリウム等の炭酸アルカリ類、重 炭酸ナトリウム、重炭酸カリウム等の重炭酸ア ルカリ類などの無機塩基、ピリジン、ジアルキ ルアニリン等の三級アミン類などが用いられる。 また反応物質である一般式側の化合物あるいは アンモニアを過剰量使用して脱酸剤として使用 することも可能である。反応温度は反応物質の 種類、性状その他によりかならずしも一定しな いが(B)→(M)あるいは(II)→Mの反応においては、 35℃以下で行なうことが望ましい。(M)→(I)ある いは(M→(I)の反応においては約50~200℃の範 囲内で行ない目的に応じて適宜選択すればよい。

特別 昭49-69 68 8(3) 反応はただちに進行するが、バッチの大きさ、特定反応物、温度その他に応じて数時間継続する場合もあり、封管中加圧下に反応を有利に進行させることもできる。実施例に示したように処理することにより高収率で目的の化合物が得られる。

本発明の方法によって製造された一般式(II)のトリアジン誘導体は遊雄塩基として又は遊離塩基を程々の酸と反応させて塩の形で使用できる。このような酸としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、酢酸、シュウ酸、酒石酸、クェン酸、メタンスルホン酸及び製薬上受け入れられる酸がある。又、一般式(II)のトリアジン誘導体が健機基として酸性基をもつ場合には、Na、K等の対応する塩として用いることもできる。

本発明の方法によって得られる一般式(I)のトリアジン誘導体は、ホルモン系特に脳下垂体ー 副腎系に作用して内因性のコルチョイド主とし てグルココルチョイドの分泌を著しく高め、又、

Na 9

ホルモンの作用点に関与してホルモンの作用を 増強することから副腎皮質ステロイド療法の分 野において、新しい重要な代用治療剤を提供す るものである。

以下実施例をあげて本発明を更に具体的に説明するが、本発明の範囲は実施例により限定されるものではない。

**埃施例 /.** 

2,4-ジクロロー6-(n-プロピル)ー/,3,5-トリアジン 469をアセトン460 mlに溶かし、物拌しながら室温にて28%アンモニア水36 mlを満下する。 商下後約30分間投拝を続け、折出した白色

た政物を評去する。 戸液を波圧凝縮すると、2-アミノー4-クロロー6-(n-プロピル)-/,3,5

2-アミノー4ークロロー6ー(ホープロピル)ー / , 3 , 5 ートリアジン 20 gとNーエチルアニリ ン / 4 gをエタノール20 ml に溶かし、 攪拌しながら ク 5~80 でにて / 0 %水酸化ナトリウム溶液を弱ア ルカリ性になるまで腐下する。 稿下後、さらに / 時間 Ka 10

**松拌を続け、冷後水を加えて析出する比較物を严取してメタノールより再結晶を行うと触点 / / 0~/ / 2℃の2ーアミノー 4 ー ( N − エチルアニリノ ) − 6 ー ( n − ブロビル ) − / , 3 , 5 − トリアジン 20 9 を得る。** 

元素分析館 : C<sub>14</sub> H<sub>10</sub> N<sub>3</sub> として

理論値、C 6534% H 244% N 272/% 実験値、C 6552% H 247% N 2695% 実施例2

ユーアミノー 4 ークロロー 6 ー( n ープロビル)ー / , 3 , 5 ートリアジン ユ 0 9 をエタノール 2 0 nl に溶かし、 撹拌しながら n ーヘキシルアミン 塩酸塩 / 6 9 を加えて、 7 5 ~ 8 0 ℃にて 5 % 水酸化ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで 商下する。 商下後、さらに / 時間 撹拌を続け、 冷後水を加えると 曲状物質 が生じる。 油状物質は放置すると 固化する。 エタノールと 水の混合溶媒より 再結晶を 行うと 触点 8 0 ~ 8 3 ℃の ユーアミノー 4 ー( n ー ヘキシルアミノ) ー 6 ー( n ー プロビル) ー / , 3 , 5 ートリアジン ユ 2 9 を 得る。

会分析値
 C<sub>12</sub> H<sub>21</sub> N<sub>5</sub>として
 理論値、C 6073% H 977% N 295/%
 実験値、C 6098% H 944% N 2979%
 ご始切る

2-アミノー4-クロロー6-(ホープロピル)ーノ・3・5-トリアジン 40 年をエタノール40 配 に耐かし、投拝しながらジェチルアミン塩酸塩25 年を加えて80℃にて10%水酸化ナトリウム溶液を弱 アルカリ性になるまで簡下する。 稿下後さらに2時間型律を続け、冷後水を加えて折出する沈殿物を严取してメタノールと水の混合塔棋より再結晶を行うと融点96~97℃の2-アミノー4-ジェチルアミノー6-(ホープロピル)ーノ・3・5ートリアジン35 年を得る。

元素分析値 : C<sub>10</sub> H<sub>10</sub> N<sub>5</sub> として - 理論値、C 57.39% H 9.15% N 33.46% 実験値、C 57.26% H 9.07% N 33.48% 突 施例 4

2-アミノー4-クロロー6-( nープロピル) -/ , 3 , 5-トリアジン 3.0 をと4-アミノフエノ

K6 / 3

( nープロピル) - / , 3 , 5 - トリアジン 5 / タを 得る。

元素分析値 : C<sub>18</sub> H<sub>10</sub> N<sub>5</sub> として 理論値、C 70.80% H 4.21% N 2.2.93%

実験値、C 70.74% H 6.52% N 2.3.20% 尖絶例 6

2-アミノー4-クロロー6ー(ュープロピル)ー/,3,5-トリアジン20をとピペリジン/3ををエタノール20mlに溶かし、根拌しながら80℃にて/0%水酸化カリウム溶液を弱アルカリ性になるまで 協下する。 腐下後さらに/時間攪拌を続け、冷後水を加えて析出する此殿物を評取してメタノールと水の混合症媒より再結晶を行うと融点/27~/28℃の2-アミノー4ーピペリジノー6-(ュープロピル)ー/,3,5-トリアジン2/9を得る。

元素分析値 : C<sub>11</sub> H<sub>16</sub> N<sub>5</sub> として

理論值、C 5970% H 8.65% N 3.1.65% 実験値、C 60.14% H 8.80% N 3.1.23% 実施例?

**ユーアミノーチークロロー6-(πープロピル)ー** 

特別 昭49-696 8 8(4)
ール2/8をエタノール25型に溶かし、湿流しながら投拌下、/0%炭酸ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで滴下する。滴下後さらに/5時間投拌を続け、冷後水を加えて析出する沈豫物を戸取する。5%NaOH溶液に溶かし、活性炭処理を行ない、凝塩酸にて酸性にすると陰点236~238℃の2-アミノー4-(アーヒドロキシアニリノ)-6-(ホープロビル)-/,3,5-トリアジン塩酸塩3/9を得る。元素分析値 : C12 H15 N3O・HC16・H2Oとして

理論館、C 48.08% H 6.05% O 10.67% 実験値、C 48.04% H 6.00% O 10.57% 実 施 例 5.

2-アミノー4-クロロー6-(n-プロビル)ー/・3・5-トリアジン40gとpーアミノジフエニル40gをジオキサン50klに溶かし、撹拌しながら80~90でにて10%水酸化ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで流下する。 荷下後さらに1時間投 拌を続け、冷後水を加えて析出する沈殿物を戸取してエタノールより再結晶を行うと融点183~184での2-アミノー4-(p-ジフエニルアミノ)-6-

Ka 14

ノ・3・5ートリアジン20gと2ーヒドロキシー5ークロロアニリン 17gをエタノール30mlに溶かし、投搾しながら80℃にて10%炭酸ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで滴下する。滴下後さらに15時間撹拌を続け、冷後水を加えて析出する比較物を严取して、エタノールと水の混合溶媒より再結晶を行うと触点200~202℃の2ーアミノー4ー(2ーヒドロキシー5ークロロアニリノ)ー6ー(ホープロピル)-1・3・5-トリアジン 15gを得る。

元素分析 値 : C<sub>12</sub> H<sub>14</sub> N<sub>5</sub> OCt として 理論値、C 5 / 5 3 % H 5 O 4 % N 2 5 O 4 % 実験値、C 5 / / 9 % H 4 8 5 % N 2 4 7 6 % 実施例 8

/ 59℃のユーアミノー4ー(βーナフチルアミノ) ー6ー(nープロピル)ー/,3,5ートリアジン / 279を得る。

元素分析値 : C<sub>16</sub> H<sub>17</sub> N<sub>5</sub> として ・理論値、C 6880% H 6/3% N 2507% 実験値、C 6905% H 607% N 2506%

2-アミノー 4-クロロー6ー(nープロピル)ー/,3,5ートリアジン20 をとβーエトキシエチルアミン15をメタノール/5配に形かし、操拌しながら55~60でにて5%水酸化ナトリウム溶液を//配筒下する。滴下後さらに60~65でにて15時間攪拌を続け、冷後水を加えて析出する沈殿物を严取して、メタノールより再結晶を行うと触点12/~/22での2-アミノー4ー(βーエトキシエチルアミノ)ー6ー(nープロピル)-/,3,5ートリアジン2/8を得る。

元素分析値 : C<sub>10</sub> H<sub>10</sub> N<sub>5</sub> Oとして 理論値、C 5 J J / % H 8.5 O % N J / O 9 % 実験値、C 5 J 4 / % H 8.2 2 % N J / 5 2 %

16/7

水の混合溶媒より再結晶を行うと融点224~225℃の2ーアミノー4ー(pースルフアミルアニリノ)ー6-(nープロピル)-/・3・5-トリアジン278を得る。

元来分析例 : C<sub>12</sub> H<sub>10</sub> N<sub>6</sub> O<sub>2</sub> S として 理論値、C 4 6 7 4 % H 5 2 3 % N 2 7 2 5 % 実験値、C 4 6 7 2 % H 5 4 5 % N 2 7 0 0 % 実 始 例 / 2

2,4-ジクロロー6-(n-プロピル)-/,3,5-トリアジン/00%をアセトン/00%に密かし、 地拝しながら室温にてモルホリンタ/多を滴下する。 適下後さらに/時間複拌を続け、折出した白色体敷物 をが去する。が液を減圧虚縮し、生じた白色物質を評 取し、水洗すると、2-クロロー4-モルホリノー6 -(n-プロピル)-/,3,5-トリアジンタ6多 を得る。

2-クロローザーモルホリノー6-(ョープロピル) -/,3,5-トリアジン50gをジオキサンチのW 燃料かし、2g%アンモニア水/5wを加える。機体 しながら80でにてアンモニアガスを3時間吹き込む。 実施例 / O. .

....

実施例 / /.

2-アミノー4-クロロー6-(nープロピル)ー/,3,5-トリアジン209とスルフアニルアミド209をジオキサン25mlに密かし、撹拌しなが680~90℃にて10%炭酸ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで面下する。 病下後さらに1時間撹拌を続け、冷後水を加えて沈殿物を評取する。エタノールと

No. 1 8.

波圧にて乾固し、生じた沈殿物を水洗した後メタノールと水の混合容群より再結晶すると、融点/29~/3/℃の2-アミノー4-モルホリノー6-(n-プロビル)-/,3,5-トリアジン3.99を得る。

元素分析値 : C<sub>10</sub> H<sub>17</sub> N<sub>5</sub>Oとして 理論値、C 53.79% H 2.67% N 3.137% 実験値、C 53.42% H 2.46% N 3.1.29% 実施例 1.3.

2,4-ジクロロー6-(n-プロビル)-/,3,5-トリアジン/00%をアセトン/00mlに溶かし、機体しながら室温にてアリルアミン 60%を摘下する、 適下後さらに/時間機样を続け、析出した白色比較物 を迎去する。波圧にてアセトンを留去するとユークロ ロー4-アリルアミノー6-(n-プロビル)-/, 3,5-トリアジン 90%を得る。

16/9

メタノールと水の混合溶媒より再結晶すると、酸点 90~92℃の2ーアミノー4ーアリルアミノー6ー (nープロピル)ー/,3,5ートリアジン33fを 得る。

元素分析値 : C<sub>6</sub>H<sub>15</sub>N<sub>6</sub> として 理論値、C 55.94% H 7.82% N 36.24% 実験値、C 56.26% H 7.7/% N 36.0/%

2,4-ジクロロー6ー(ホープロピル)ー/,3,5-トリアジン 5.0 分をアセトン 5.0 叫 に溶かし、投料しながら室温にてターフエニルエチルアミン 6.3 分を満下する。 商下後さらに / 時間投拝を続け、 析出した白色沈殿物を沪去する。 被圧にてアセトンを留去すると 2-クロロー4ーフェネチルアミノ) 6-(ホープロピル)-/,3,5-トリアジン 6.0 分を得る。

2-クロロー4-フェネチルアミノー6ー(nープロピル)ー/,3,5ートリアジンノの9をメタノール/5mlに浴かし、28%アンモニア水8mlを加えて封管中//0〜/20℃で/時間反応さす。冷後メタノールを留去すると油状物質を生ずる。放置すると固

1621

- 6 - ( n - プロピル ) - / , 3 , 5 - トリアジン の 6 5 9 を得る。

元素分析値 : C12 H1 N3 F として 理論値、C5829% H57/% N2832% F768% 実験値、C5794% H599% N28/7% F74/% 上記、2-アミノー4ー(アーフルオロアニリノ)ー 6-(n-プロビル)-/,3,5-トリアジンのエ タノール溶液に硫酸の/当量を滴下すると酸点207

実施例/ム

~209℃の硫酸塩を得る。

2-アミノー4-クロロー6-メチルーノ,3,5
ートリアジン / 4 f と m ートリフルオロメチルアニリン / 6 f をエタノール / 5 m l に溶かし、撹拌しながら 7 5~80でにて / 0%水酸化ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで滴下する。滴下後さらに30分間 視拌を続け、冷後水を加えて析出する沈殿物を严取して、メタノールと水の混合溶媒より再結晶を行うと融点 / 53~/55℃の2-アミノー4ー(mートリフルオロメチルアニリノ)-6-メチル-/,3,5-トリアジン / 7 f を得る。

<u>ان</u> ۵

特開 昭49-69688(6) 化する。クロロホルムとリグロインの混合溶媒より再 結晶すると、触点88~9/℃の2-アミノー4-フ エネチルアミノー6-(ホープロピル)-/,3,5 ートリアジン0569を得る。

元素分析値 : C<sub>14</sub> H<sub>10</sub> N<sub>1</sub> として 理論値、C 65.34% H 7.44% N 27.2/% 実験値、C 65.35% H 7.78% N 26.92% 実施例/5.

2,4-ジクロロー6ー(nープロピル)ー/,3,5-トリアジンとpーフルオロアニリンを用いて、実施例/4と同様に処理すると、2-クロロー4ー(pーフルオロアニリノ)ー6ー(nープロピル)ー/,3,5-トリアジンが得られる。

2-クロロー4-(アーフルオロアニリノ) -6-(n-プロピル) -1,3,5-トリアジン 109をメタノール 15 ml に溶かし、28%アンモニア水 8 mlを加えて封管中 100~110℃で1時間反応さす。 冷後メタノールを留去し、生じた沈殿物をクロロホルムとリグロインの混合溶雑より再結晶すると融点 137~138℃の2-アミノー4-(アーフルオロアニリノ)

No. 2 2

元素分析値 : C<sub>11</sub> H<sub>10</sub> N, F<sub>1</sub> として 理論値、C 4902% H 374% N 260/% 実験値、C 4942% H 392% N 2600%

2,4-ジクロロー6-メチルー/,3,5-トリアジン/649をアセトン/50mlに溶かし、採拌しながら室温にてシクロヘキシルアミン/989を商下する。滴下後さらに/時間投拝を続け、析出した白色沈殿物を严去する、該圧にてアセトンを留去すると2-クロロー4-シクロヘキシルアミノー6-メチルー/,3,5-トリアジン/959を得る。

2-クロローザーシクロヘキシルアミノー6ーメチルーノ、3、5ートリアジン23ををエタノール20 Wに添かし、28%アンモニア水?耐を加える。投拝しながら75~80でにてアンモニアガスを2時間吹き込む。放圧にて乾固し、生じた沈殿物を水洗した後、メタノールと水の混合溶解より再結晶すると、 繰点/84~/85での2-アミノーザーシクロヘキシルアミノー6ーメチルーノ、3、5-トリアジン/59を得る。

Carrier .

を得る。

元素分析値 : C<sub>10</sub> H<sub>17</sub> N<sub>5</sub> として

2-アミノー4-クロロー6-エチルー/,3,5
ートリアジン/68と。-アニシジン/28をエタノール/5㎡に溶かし、攪拌しながら75~80℃にて/0%炭酸ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまでであ下する。 病下後さらに/時間攪拌を続け、冷後水を加えて析出する沈殿物を沪取してエタノールと水の混合溶媒より再結晶を行うと融点/80~/8/℃の2-アミノー4-(。-メトキシアニリノ)-6-エチルー/,3,5-トリアジン/48を得る。

元素分析値 : C₁2 H₁5 N₃Oとして

理論値、C 5876% H 6/6% N 2855% 実験値、C 59/2% H 638% N 287/% 実施例/9

2,4-ジクロロー6-インプロピルー/,3,5 ートリアジン388をアセトン35mlに密かし、攪拌 しながら室盤にてo-トルイジン2/8を簡下する。

. K.25

ートリアシンダも多をアセトンダも配に溶かし、提拌しながら室温にて28%アンモニア水36配を滴下する。 繭下 後約30分 攪拌を続け、析出した白色沈殿物をが去する。 戸液を減圧濃縮すると、2ーアミノーダークロロー6ーインプロビルー/,3,5ートリアジン358を得る。

2-アミノー4-クロロー6-インプロビルー/,3,5-トリアジン208と2,5-ジェトキシアニリン2/8をエタノール20配に密かし、撹拌しなが680℃にて10%水酸化ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで施下する。滴下後、さらに1時間撹拌を続け、冷後水を加えて析出する沈殿物を严取してエタノールと水の混合溶媒より再結晶を行うと融点162~/63℃の2-アミノー4-(2,5-ジェトキシアニリノ)-6-インプロビルー/,3,5-トリアジン298を得る。

元素分析値 : C<sub>10</sub> H<sub>2</sub>, N<sub>5</sub> O<sub>2</sub> として 理論値、C 6 0.5 5% H 2.3 0% N 2.2 0 7% 実験値、C 6 0.5 7% H 2.0 6% N 2.2.2 5% 実施例 2.1 特別 昭49-69688(7) 696

元素分析館 : C<sub>13</sub> H<sub>17</sub> N<sub>3</sub> として 理論値、C 64/7% H 7.04% N 2.8.7.8% 実験値、C 63.90% H 2.3.3% N 2.9/5% 実施例 2.0

~/ 6 4 ℃の 2 ーアミノー 4 ー ( 0 ー メチルアニリノ)

ーゟーイソプロピルーノ,3,5mトリアジン0648

2,4-5700-6-177021-1,3,5

1626

2,4-ジクロロー6ー(n-ブチル)ー/,3,5-トリアジン/828をアセトン/80 Wに溶かし 機拌しながら室温にて28%アンモニア水/25 Mを 循下する。 摘下後約/時間機拌を続け、析出した白色 沈殿物を严去する。 戸液を滅圧濃縮すると、2-アミノ-4-クロロー6ー(n-ブチル)ー/,3,5-トリアジン/508を得る。

2-アミノー 4 ークロロー 6 ー ( n ー ブチル) ー / ,
3 , 5 ー トリア ジン 2 0 8 と 3 , 4 ー ジ クロロアニリ
ン / ? 5 8 を エ タ / ール 2 0 配 に 密かし、 撹拌しなが
6 7 5 ~ 8 0 で に て / 0 % 水酸化ナトリウム溶液を 弱
アルカリ性になるまで 商下する。 商下後、さらに / 5
時間 撹拌を 続け、 冷後 水を 加える と 粘着性 物質 が 折出
する。 放 置する と 固化する、 沪取して クロロ ホルム と
リグロインの 混合 溶媒 よ り 再結晶を 行う と 融点 / / 4
~ / / ? で の 2 ー ア ミ ノ ー 4 ー ( 3 , 4 ー ジ クロロア
ニリノ ) ー 6 ー ( n ー ブチル ) ー / , 3 , 5 ー トリア
ジン 2 4 9 を 得る。

元素分析領 : C<sub>1</sub>, H<sub>1</sub>, N<sub>2</sub>CL<sub>2</sub> として 理論値、C 50.0 /% H 484% N 2243% 実験値、C 4977% H 47/% N 2220% 実施例22

2-アミノーギークロロー6ー(ホーブチル)ー/,
3,5ートリアジン20をとペンジルアミン / / 5ををジオキサン20配に溶かし、撹拌しながら85~
90℃にて5%水酸化ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで商下する。商下後、さらに / 時間撹拌を続け、冷後水を加えて析出する沈穀物を沪取してクロロホルムとリグロインの混合溶媒より再結晶を行うと触点 / 22~/23℃の2-アミノーギーペンジルアミノー6ー(ホーブチル)ー/,3,5ートリアジン20まを得る。

元素分析値 : C<sub>14</sub> H<sub>10</sub> N<sub>3</sub> として

理論値、C 6534% H 744% N 2721% 実験値、C 6540% H 742% N 2696% 実施例23

2-アミノー4-クロロー6-(n-ブチル)-/, 3,5-トリアジン209をエタノール20 Nに溶か し、撹拌しながらn-ヘキシルアミン塩酸塩/59を 加えて、75~80℃にて5%水酸化ナトリウム溶液

1629

理論値、C 50.0 / % H 5.40% N 20.83% 実験値、C 49.8 / % H 5.53% N 20.73% 上記、2-アミノー 4-(アープロモアニリノ) -6-(エーベンチル) -/・3・5-トリアジンのエタノール溶液にメタンスルホン酸の/当量を滴下すると融点2//~2/25℃のメタンスルホン酸塩を得る。

### 実施例25

2-アミノー4-クロロー6-(n-ペンチル)ー /,3,5-トリアジンとp-ヨードアニリンを用い て実施例24と同様に処理すると、融点/42~/43で の2-アミノー4-(p-ヨードアニリノ)-6-( n-ペンチル)-/,3,5-トリアジンが得られる。

元米分析値 : C14 H1e Ns I として

理論館、C 43.88% H 473% N /8.27% 実験館、C 4406% H 493% N /8.28% 実施例26

2,4ージクロロー6ーフエニルー/,3,5ート リアジン/008をアセトン/00mlに溶かし、攪拌 しながら室間にて28%アンモニア水ム5mlを滴下す 株別 昭49-59688(8)を弱アルカリ性になるまで商下する。商下後、さらに ハ 5 時間提择を続け、冷後水を加えると油状物質が生じる。油状物質は放置すると固化する。メタノールと 水の混合溶媒より再結晶し、次にエタノールに溶かし、 渡塩酸を加えて酸性にすると融点 / 8 8 ~ / 8 9 5 での 2 - アミノー 4 - ( n - ヘキシルアミノ ) - 6 - ( n - ブチル ) - / , 3 , 5 - トリアジン塩酸塩 / 6 9 を得る。

### 実施例24

2-アミノー4-クロロー6-(ホーベンチル)ー/,3,5-トリアジン208とアープロモアニリン/,78をエタノール20配に溶かし、攪拌しながら、80℃にて/0%水酸化ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで腐下する。滴下後さらに/時間攪拌を続け、冷後水を加えて析出する沈殿物を严取してクロロホルムとリグロインの混合溶媒より再結晶を行うと触点/235~/245℃の2-アミノー4-(アープロモアニリノ)-6-(ホーベンチル)-/,3,5-トリアジン258を得る。

元素分析値 C<sub>16</sub> H<sub>18</sub> N<sub>5</sub> Br として

1630

る。 簡下後約/時間提择を続け、 析出した比較物を沪去する。 沪液を減圧機縮すると、 ユーアミノー 4 ークロー 6 ーフェニルー / , 3 , 5 ートリアジン 2 5 9 を得る。

2-アミノー4-クロロー6-フエニルー/,3, 5-トリアジン209とアープロモアニリン1.79をジオキサン20型に溶かし、提择しなが680~90℃にて/0%水酸化ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで滴下する。滴下後さらに30分間攪拌を続け、冷後水を加えて析出する沈煅物を浮取してエタノールより再結晶を行うと触点/69~/70℃の2-アミノー4-(アープロモアニリノ)-6-フェニルー/,3,5-トリアジン249を得る。

元素分析領 : C<sub>1s</sub> H<sub>tz</sub> N<sub>s</sub> Br として 理論値、C 5265% H 353% N 2047% 実験値、C 5279% H 355% N 2062% 実施例 22

2,4-ジクロロー6-(pートリール)ー/,3, 5-トリアジン249をアセトン30 NVに溶かし、提 拝しながら室温にてシクロヘキシルアミン209を滴



1631

2-クロロー4-シクロヘキシルアミノー6-(アートリール)-/・3・5ートリアジン/59をジオキサン/5型に溶かし、28%アンモニア水5型を加える。提择しながら80~85でにてアンモニアガスを/5時間吹き込む。就任にて乾固し、生じた沈殿物を水洗した後、エタノールより再結晶すると融点/52~/535での2-アミノー4-シクロヘキシルアミノー6-(アートリール)-/・3・5ートリアジンの89を得る。

元素分析値 C<sub>10</sub> H<sub>21</sub> N<sub>5</sub> として

理論值、C 6282% H 247% N 247/% 実験値、C 6276% H 255% N 2449% 実施例28

2,4ージクロロー6ーペンジルー/,3,5ート リアジン248をアセトン30 Wに落かし、攪拌しな がら室温にてアーフルオロアニリン!/8を摘下する。

K33

トリアジン 5./ 身をアセトン 6.0 配に溶かし、攪拌しながら室温にて 2.8 %アンモニア水 3.0 配を滴下する。 商下後約 3.0 分間攪拌を続け、析出した白色 た殿物を 严去する。 評液を減圧濃縮すると、 2 ー アミノー 4 ー クロロー 6 ー フェネチルー / , 3 , 5 ー トリアジン 4./ 身を得る。

2-アミノーサークロロー 6-フエネチルー /・3・ 5-トリアジン 23 を とアニリン 1.0 を を エタノール 25 ml に溶かし、提择しながら 8 0 でにて / 0% 水酸 化ナトリウム溶液を弱アルカリ性になるまで満下する。 満下後さらに / 時間攪拌を続け、冷後水を加えて折出 する沈殿物を沪取してエタノールより再結晶を行うと 融点 / 58~/59 での 2-アミノー 4-アニリノー 6-フェネチルー /・3・5-トリアジン 20 8 を得る。

元 宋 分 析 似 : C<sub>17</sub> H<sub>17</sub> N<sub>1</sub> として 理論値、C 7008% H 5.88% N 2404% 実験値、C 7039% H 600% N 2404% 実験値、C 7039% H 600% N 2404%

2ーアミノー4ークロロー6ーフエネチルーノ,3,

#開 昭49-6688(8) 徳下後、/0%炭酸ナトリウム溶液をアルカリ性化なるまで滴下し、さらに30分間提择を続ける。破圧にてアセトンを留去し、残留物に少量の水を加えて、クロロホルムにて抽出する。硫酸ナトリウムで脱水後、
破圧にてクロロホルムを留去すると、2-クロロー4 - (アーフルオロアニリノ) - 6-ベンジルー/・3・ 5-トリアジン229を得る。

2-クロロー 4- ( p-フルオロアニリノ) - 6-ベンジルー / , 3 , 5-トリアジン / 5 8 をジオキサン / 5 8 に密かし、2 8 % アンモニア水 5 8 を加える。 提择しながら80~85 でにてアンモニアガスを3時間吹き込む。減圧にて乾固し、生じた沈殿物を水洗した後、メタノールより再結晶すると融点 / 48~/50℃の2-アミノー4- ( p-フルオロアニリノ ) - 6-ベンジルー / , 3 , 5-トリアジン 0 7 9 を得る。

元素分析値 : C<sub>16</sub> H<sub>16</sub> N<sub>5</sub> F として 理論値、C 6507% H 478% N 237/% 実験値、C 6537% H 480% N 2364% 実施例 29

2,4-ジクロロー6ーフェネチルー/,3,5-

Ka 3 4

5ートリアジンとアーフルオロアニリンを用いて実施 例29と同様に処理すると、融点!93~194℃の 2ーアミノー4ー(アーフルオロアニリノ)ー6ーフ エネチルー1,3,5ートリアジンが得られる。

元素分析値 : C<sub>17</sub> H<sub>10</sub> N<sub>6</sub> F として 理論値、C 660/% H 5.2/% N 2.264% 実験値、C 65.97% H 5./9% N 2.278%

特許出願人

科研薬化工株式会社. 特許出顧人代理人

山 田 正 實

山 田 恒 光

特門 昭49-69688(10)

ム前記以外の発明者及び代理人

(1) 発明者

住所 京都府東山区山科四宮中在寺町 4 三和花内

氏名 村 山 が 夫

住所 京都府東山区山科大宅坂ブ兰町8番地

氏名 富 岡 親 憲

(2) 代理人

居所 東京都千代田区神田銀治町/丁目5番地村山岸ル

氏名 (6223) 辨理士 山 田 恒 光